

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
Dostawa rękawic diagnostycznych dla Szpitala Powiatowego w Chrzanowie

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

- 1.1.) **Nazwa zamawiającego:** Szpital Powiatowy w Chrzanowie
- 1.3.) **Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 000310108
- 1.4.) **Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) **Ulica:** Topolowa 16
- 1.4.2.) **Miejscowość:** Chrzanów
- 1.4.3.) **Kod pocztowy:** 32-500
- 1.4.4.) **Województwo:** małopolskie
- 1.4.5.) **Kraj:** Polska
- 1.4.6.) **Lokalizacja NUTS 3:** PL21A - Oświęcimski
- 1.4.9.) **Adres poczty elektronicznej:** dzp@szpital-chrzanow.pl
- 1.4.10.) **Adres strony internetowej zamawiającego:** <https://www.szpital-chrzanow.pl/>
- 1.5.) **Rodzaj zamawiającego:** Zamawiający publiczny - jednostka sektora finansów publicznych - samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej
- 1.6.) **Przedmiot działalności zamawiającego:** Zdrowie

SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE

- 2.1.) **Numer ogłoszenia:** 2023/BZP 00011964
- 2.2.) **Data ogłoszenia:** 2023-01-05

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

- 3.2.) **Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2022/BZP 00524545
- 3.3.) **Identyfikator ostatniej wersji zmienianego ogłoszenia:** 01
- 3.4.) **Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia:**
SEKCJA V - KWALIFIKACJA WYKONAWCÓW

- 3.4.1.) **Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**
5.8. Wykaz przedmiotowych środków dowodowych

Przed zmianą:

a) Próbki w celu oceny jakości:

Dla pakietu 1 poz. 1 i 2 – po jednym opakowaniu w rozmiarze M z każdej pozycji

Dla pakietu 2 poz. 1 i 2 – po jednym opakowaniu w rozmiarze M z każdej pozycji.

Po zmianie:

Przedmiotowe środki dowodowe:

a) Próbki w celu oceny jakości:

Dla pakietu 1 poz. 1 i 2 – po jednym opakowaniu w rozmiarze M z każdej pozycji

Dla pakietu 2 poz. 1 i 2 – po jednym opakowaniu w rozmiarze M z każdej pozycji.

b) Wymagane dokumenty:

Dla pakietu 1:

1. Należy dołączyć oświadczenie o dopuszczeniu do obrotu i używania rękawic jako wyrób medyczny zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022r. oraz dokumenty dopuszczające rękawice jako środek ochrony osobistej kategorii III - poz.1 i 2 pakietu, certyfikat CE lub deklaracja zgodności.

2. Zgodność z normą EN 420 wymagania ogólne.

3. Zgodność z normą EN 455 lub równoważną (długość) - dostarczyć odpowiednie dokumenty.

Dla pakietu 2:

1. Należy dołączyć dokumenty potwierdzające badania na przenikalność cytostatyków (min. cyklofosfamide, doxorubicin, fluorouracil). Dodatkowo oznakowanie na opakowaniu jednostkowym - dotyczy pozycji 1

2. Należy dołączyć oświadczenie o dopuszczeniu rękawice do obrotu i używania jako wyrób medyczny zgodnie z ustawą o

wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022r. oraz dokumenty dopuszczające rękawice jako środek ochrony osobistej kategorii III certyfikat CE lub deklaracja zgodności.

3. Zgodność z normą EN 420 wymagania ogólne.

4. Zgodność z normą EN 455 lub równoważną (długość) - dostarczyć odpowiednie dokumenty.

5. Zgodność z normą EN ISO 374-1:2016 lub równoważną (na przenikalność substancji chemicznych) - dostarczyć odpowiednie dokumenty.

6. Certyfikat lub inny dokument potwierdzający dopuszczenie do kontaktu z żywością.

3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:

5.9. Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych

Przed zmianą:

NIE

Po zmianie:

TAK

3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

Po zmianie:

Dla pakietu 1:

1. Należy dołączyć oświadczenie o dopuszczeniu do obrotu i używania rękawic jako wyrób medyczny zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022r. oraz dokumenty dopuszczające rękawice jako środek ochrony osobistej kategorii III - poz.1 i 2 pakietu, certyfikat CE lub deklaracja zgodności.

2. Zgodność z normą EN 420 wymagania ogólne.

3. Zgodność z normą EN 455 lub równoważną (długość) - dostarczyć odpowiednie dokumenty.

Dla pakietu 2:

1. Należy dołączyć dokumenty potwierdzające badania na przenikalność cytostatyków (min. cyklofosfamide, doxorubicin, fluorouracil). Dodatkowo oznakowanie na opakowaniu jednostkowym - dotyczy pozycji 1

2. Należy dołączyć oświadczenie o dopuszczeniu rękawice do obrotu i używania jako wyrób medyczny zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022r. oraz dokumenty dopuszczające rękawice jako środek ochrony osobistej kategorii III certyfikat CE lub deklaracja zgodności.

3. Zgodność z normą EN 420 wymagania ogólne.

4. Zgodność z normą EN 455 lub równoważną (długość) - dostarczyć odpowiednie dokumenty.

5. Zgodność z normą EN ISO 374-1:2016 lub równoważną (na przenikalność substancji chemicznych) - dostarczyć odpowiednie dokumenty.

6. Certyfikat lub inny dokument potwierdzający dopuszczenie do kontaktu z żywością.

3.4.) Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia:

SEKCJA VIII - PROCEDURA

3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:

8.1. Termin składania ofert

Przed zmianą:

2023-01-12 10:00

Po zmianie:

2023-01-17 10:00

3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2023-01-12 11:00

Po zmianie:

2023-01-17 11:00

3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:

8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:

2023-02-10

Po zmianie:

2023-02-15